

特許 庁長官 衰凝英难 殿

1. 発明の名称

後買された角展プロック異常合発ラテックスの製造労筅

殖化放置案件式会社内

. 3. 特許出頭人

(任か3名)

大阪府大阪市北区堂品浜通1丁目25番地ノ1 (003) 旭化成工業株式会社

代表者

〒104 東京都中央区田塔6丁目4番5丹 十塁ビルS線

(571) 9920季

添付春類の目録

明細杏 版态部本 1 通 狻 任 扶 <del>出頭客查請求書</del>



49-070052

## · 19 日本国特許庁

# 公開特許公報

①特別昭 50-160361

43公開日 昭50.(1975) 12.25

②持願昭 49 - 70052

②出願日 昭49. (19.74) 6.19

未請求 審査請求

(全8頁)

庁内整理番号 6847 48 7333 48 6023 48 6843 48

520日本分類

圖

25(1)C312 250)821 2501A121-1 2431882

(1) Int. C12. COSL 53/02 3/02 COSI C08K 5/09 C08K 5/42/1 C09C 3/733 3/14 C09J (CO8L 53/02 CO8L 91/06)

改良された油展プロック共重合 1.空頭の名称 体ラテックスの製造方法

#### 2.梅許請求の新用

W 番波重合法により得られる25℃以上の二次 転移温度を有する非弾性体プロックと10℃以 下の二次転移温度を有する弾性体プロックから なり分子量10,000~500,000で、25 で以上の二次転移温度を有する非弾性体 ブロッ ク含有率が10~70重量ものプロック共運合 体100重量部に対して、1~100重量部の パラフィン系、ナフテン系さたはアロマ系プロ セスオイルを配合し、

(B) 乳化剤として、ロジン酸塩または不均化ロジ ン酸塩および一般式

**У**-о-{ сн₂сн₂о<del>}</del><sub>т</sub> н

(ただし式中Rは炭素数8~12のアルキル基、 mは6~15の整数)で表わされる化合物を採. 加したのち脱密剤することによつて得られた濃 縮ラテツクスに、

(C) 安定剤としてロジン酸塩さたは不均化ロジン **改塩または炭素数6~15のアルギル基を有す** るアルギルペンゼンスルホン優塩を配合するこ とを特徴とする改良された油展プロック共富合 体ョテックスの製造方法。

#### 3.発明の詳細な説明

本発明は改良された油展プロック共重合体ラテ ックスの製造方法に関する。さらに詳しくいえば、 溶液重合法により得られる 2 5 で以上の二次転移 盈度を有する非弾性体プロックと10℃以下の二 次転移温度を有する弾性体プロックからなるプロ ック共重合体と、パラフイン系、ナフテン系さた はアロマ系プロセスオイルとを主成分とする改良 された油展プロック共産合体ラテックスの製造方 法に関する。

合成ゴムのラテックスは乳化度合によつて製造 され、広く利用される。ところが近年に至り重合 技術が急速に進歩した結果、多数の特徴ある溶液 重合型の合成 ゴムが生産され、これらをラテック スとしで使用する試みがなされるようになつてき た。

この短の溶液重合型合成ゴムからラテックスを 製造する一般的な方法はゴムの直合溶液をたけ固 形状ゴムを適当な溶剤に溶かし溶液としたものに、 乳化剤かよび水を加え乳化させ、次いで得られた 乳化液から溶剤をストリンピング、フラッシング または蒸留操作等により除去するものである。さ らにとうして得られたラテックスは希窓なため、 実際使用に供する場合、必要ならば、クリーミン グ、速心分離、蒸発等の操作によつて沿縮することが知られている。

帝液重合法で得られた特徴ある合成コムの一つ に弾性体プロック(B)と非弾性体プロック(A)が交互 に存在するプロック共重合体がある。 これらは一 奴式

A - 8 - A

または

 $(A - B)_n$ 

ツクス添加アスフアルト、セメント配合剤などの 広短囲な用金に利用できる。

また、天然および合成ゴムは主として加工性を 改良するために各額のプロセス油を添加するとと が知られており、この特殊なブロック共重合体に 関してもとのような例が知られている。そことを 本発明者らはこの特徴あるプロック共重合体。テ ックスがさらに広範囲に実用に供せられるよう 展プロック共重合体ラテックスを製造するため研 究を続けてきたが、先に投案した対象した かラテックスの製法を応用して製造した油屋プロック共重合体ラテックスは根被的安定性の点で必 ずしも十分ではない。

このような状況下で本発明者らは、さらに研究を重ねた結果、特定の乳化剤を組み合わせて乳化したラテックスにさらにある特定の安定剤を添加することによりラテックスの機械的安定性が著しく向上することを見出し、この知見に基づいて、本発明を完成するに至つた。

すなわち、本発明は、W)溶液盛合法により得ら

さたは

8 (A - B)

さたは

( A - B + A

または

A - 8 + 8 - A ),

(ただし、 中 A は 2 5 で以上の二次伝移温度を表温度で表現により、 B は 1 0 で以上で以上では、 B は 1 0 で以上では、 C では、 C では、 C では、 C では、 C では、 C でいる。。 C には、 C でいる。。 C でいる。 C でいる

れる25 C以上の二次転移温度を有する非弾性体プロックと10 C以下の二次転移温度を有する弾性体プロックからなり分子量10,000~ 500,000で、25 C以上の二次転移温度を有する非弾性体プロック含有端が10~70 成型ののプロック共盈合体100 重量部に対して、1~100重量部のパラフィン系、ナフテン系またはフロマ系プロセスオイルを配合し、同乳化剤とし

て、ロジン酸塩または不均化ロジン酸塩および一

R \_\_\_\_\_ + CH2 CH2 D → H

(ただし式中Rは炭素数8~12のアルキル基、mは6~15の整数)で表わざれる化合物を添加したのち脱溶剤することによつて得られた鉛縮ラテックスに、C)安定剤としてロジン酸塩または不均化ロジン母塩または炭素数6~15のアルキル基を有するアルキルベンゼンスルボン酸塩を配合することを特徴とする改良された油展プロック共業合体ラテックスの

設式

特朗 昭50-160361(3)

製造方法を提供するものである。

本発明に用いられる乳化剤の一成分であるロジン酸塩さたは不均化ロジン酸塩の使用量は、該ブロック共産合体100重量部に対して0.5~5重量部、好ましくは1~3重量部である。0.5重量部未満では乳化し難く、5重量部を越える量では溶剤の蒸留除去や過縮の際に発泡が激しくなり効率の点で好ましくない。

また他の一つの乳化剤である一般式

(ただし式中の日本よびnd 的記と同じ意味をもつ)で表わされるもので、具体的に示せば、ボリオヤンエチレンオクチルフエニルエーテル、ボリオヤンエチレンデシルフエニルエーテル、ボリオキンエチレンドデシルフエニルエーテルなどである。前記一般式n、すなわちエチレンオキサイドの

平均付加モル数が6未満では本法の目的である充

分な機械的安定性を有するラテックスが得られず、 15を越えると乳化力が低下して溶剤の除去や濃 縮の際にラテックス成分が析出してラテックスの 製造が困難となる。また、前記一校式の化合物の 使用量は、該ブロック共重合体100重量部に対 して0.5~15重量部、好ましくは1~10重量 部である。0.5重量部未満では乳化し難(、15 重量部を越える量では脱溶剤や濃縮の際に発泡が 激しくなりラテックスを製造することが困難であると同時に、ラテックスから得られる皮膜の引張 強度などが劣る。

本発明で用いられるプロック共取合体は、一般 式

きたけ

または

または

または

(ただし式中のA、Bなよびnは前記と同じ意味 をもつ)で扱わされるもので、アルカリ金属を基 材とした開始剤によるリビングアニオン重合法に より重合することができる。非弾性型重合体プロ **ツクを形成するものとして好ましいものは、スチ** レン、a-メチル-スチレンなどのモノピニル芳 香族炭化水器から選ばれた単量体の単独重合体ま たは2種以上からなる共直合体である。また、弾 性型重合体プロックを形成するものとして好まし いものは、1.3-プタジエン、イソブレンなどの 脂肪族共役ジェン化合物から選ばれた単量体の単 独重合体または2種以上からなる共重合体であつ て、脂肪族共役ジェン化合物とビニル芳香族炭化 水素とのランダム共重合体であつても良い。との ようなプロック共重合体は、前記開始剤の存在下 に、単量体をブロックごとに順次重合させる方法、 または、共産合反応比の異なる2種以上の単量体 を同時に接入して重合させプロック共重合体を得

る方法、あるいは、前記開始剤によるリビングブロック共重合体をカップリングする方法により得ることができる。前記一般式A-B-(B-A)。で要わされるプロック共重合体は、A-Bのなるリビングプロック共重合体を多字能性カップリング剤によりカップリングさせることにより得ることができる。たとえば四塩化スズなどの四官能性カップリング剤を用いると

の構造を有するプロック共重合体となる。

プロンク共重合体の分子量は10,000~500,000であり、分子量が10,000未満ではラテンクスから得られる皮膜の機械的強度が劣り、分子量が500,000を超えると乳化時に溶放粘度が高くなりすぎる結果、乳化が不完全もしくは困難となり、得られたラテンクスの性能に悪影響を及ぼす。プロンク共重合体中の非弾性型重合体プロンク部

特朗 昭50-160361(4)

分、すなわち、A成分の含有率は全盛合体に対して10~10 重量パーセントの超囲内で選択する 率ができ、該範囲外では熱可塑性弾性体としての 特徴に乏しくなるので好ましくない。

本し発明に用いられるプロセスオイルは、パラフィン系、ナフテン系およびアロマ系のいずれでも良い。また使用されるプロセスオイルの最は、該プロック共重合体100重量部で対して1~100重量部、好ましくは10~80重量部である。1重量部より少ない量では軟化剤あるいは可要剤としての効果が十分でなく、一方100重量部を越える量ではラテックスから得られる皮膜の機械的強度が低めて小ざく実用性に乏しい。

酸オイルの添加方法は、酸プロック共重合体が 溶液である段階でとれば加えて、酸プロック共重 合体とオイルの両方を含んだ溶液とし、とれば乳 化剤を加えて乳化して、脱溶剤するという方法に よつて、一度の乳化によつて行なわれる。

数プロック共重合体ラテックスを製造する際の ポリマーおよびオイルの層液は重合溶液にオイル を添加したものでもよく、または数プロック共重合体の固形状ゴムをペンゼン、トルエン、キシレン、シクロへキサン、シクロオクタン、クロロホルム、四塩化炭素、トリクレン、二塩化メタン等の溶剤に溶解させオイルを添加して使用してもよい。ポリマーおよびオイルの溶液は通常ポリマーおよびオイルの合計として5~30重量パーセントの設度の範囲で用いる事が好ましい。

また、この前記乳化剤を含む共重合体 および オイルの 容液と水とを混合、乳化させるための乳化 機としては特定のタイプを限定する 必要はなく、 乳化能力が十分強大であれば 周知のいかなる乳化 機を用いてもよい。 その何としてはホモニキサー、ホモジナイザー、 ディスペーミル、 コロイトミル などがあり、 必要に応じて 2 種以上の乳化機を組合せて用いるとともできる。

次いて乳化液中の溶剤を除去するにはジャケットで加熱し蒸留する方法、または直接スチームを 乳化液中に吹き込む事によつて、溶剤を水蒸気蒸 留する方法等の公知の脱溶剤方法を用いることが

てきる。

このようにして得られた希郡ラテックスは通常
10~40 萬量パーセント程度の固形分級度を有
するものであり、これを40~60 重量パーセント程度の間形分級度を有する脳稲ラテックスにす
るためにはクリーミング、 遠心分離 または水分 無などの気作を加えればよいが、 特に遠心分類 による 設縮が効率的かつ 再現性に富む辛から 好ましい 方法といえる。本発明を実施する事によって 級による が出れて をいずれの 設縮方法を採つても ラテックス 粒子の 聚 終による 析出は 極めて少なく、 容易に 設縮する ことができる。

このようにして得られた油展プロック共重合体ラテックスに加える安定剤としては、(a)ロジン酸または(b)炭素数6~15のアルキル基を有するアルキルペンゼンスルホン酸のナトリウム、カリウムなどのアルカリ金属塩またはアンモニウム塩またはモルホリン等の有機でミンの塩、が使用される。炭素数6~15のアルキル基を有するアルキルペンゼンスルホン酸とし

では、オクチルペンセンスルホン酸、ノニルペンゼンスルホン酸、ドデシルペンセンスルホン酸、
ペンタデカニルペンセンスルホン酸などがあり、
ロジン酸塩さたは不均化ロジン酸塩とアルキルペ
ンセンスルホン酸塩を併用してもよい。

これらの安定剤の使用量は、該ラテックス中のポリマーとオイルを合計した量100部に対して、 2~15重量部であり、2重量部より少ないと本

発明の目的である充分な機械的安定性を持つた ラテックスが得られず、一方、15 重量部を越え る量では、安定性については常足できるが、ラテ ックスの粘度が高くなり、かつまた、ラテックス から得られた皮膜の強度が低下して実用的でない。

以下に実施例をあげて本発明をさらに難しく説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。

#### 実施例1

望案ガス雰囲気下において、1,3-プタジエン とスチレンとの度量比50:50の単量体混合物 100部を含む20重量が、n-ヘキサン溶液に、

ο - プチルリチウムを活性なリチウムとして 0.108部を加え、55℃で24時間重合し、全 単量体の998以上が共重合した後、活性共重合 体溶液に更に1.3-ブタジエンとスチレンとの重 最比 6 5 : 3 5 の単量体混合物 1 4 3 部を含む 20重量 sn - ヘキサン浴液を加え 70 Cで 5 時 間重合させて追加単量体混合物の99g以上が共 盈合したのち□.53部のフエニルーβーナフチル アミンを加えるととによつてプロック弾性重合体 を製造した。眩ブロック共直合体100重量部と VGC(粘度比重値数)0.835のパラフィン系 プロセスオイル30重量部とをトルエンに容解し 15重量がのトルエン溶液をした。このトルエン 密液と不均化ロジン酸ナトリウム 0.23% (重合 体100部に対して2頭盘部)とオやシエチレン の平均重合度mが10であるポリオキシエチレン ノニルフエニルエーテル D. 23 5 ( 政合体 1 0 0 部に対して2重量部)を含む水溶液とを重量比1 : 1の割合でそれぞれ加圧ポンプを用いてディス パーミルに逆続的に圧入しながら乳化を行なつた。

*=*:

特別 昭50-160361(5) 生成したトルエンを含む乳化液をただちに、加熱用ジャケットを有する脱トルエン 樹に送入し加熱することによつてトルエンを蒸発除去した。この時一部の水がトルエンと共に蒸発し、固形分設度18 登是の命海ラテックスを得た。これを円筒型の選心分離機に送入し、約12,000回転(約6,000G)で操作し、設縮ラテックス(固形分設度62重量の)を得ることができた。トルエンを蒸発除去する工程と遠心分離機による設縮する工程でのプロック共重合体の凝集・析出量は各々

この温縮ラテックスは、根板的安定性を高速回転かきまぜ式機械的安定度試験方法で(日本ゴム協会標準規格SRIS 3203-1968)測定すると、Mechanical Gelling Time (以下MGTと略す)は200秒であつた。次に不均化ロジン酸ソーダの15%水溶液をラテックス固形分100重量部に対して、不均化ロジン酸ソーダとして4重量部加え、軽くかきまぜ、このものの機械的安定性を測定したところMGTは1360

3.重量 8、1.5重量 8以下であつた。

#### 秒であつた。

#### 実施例 2

#### 実施例 3

実施例1 において用いた乳化剤の代りに不均化 ロジン酸カリウムを重合体100重量部に対して 5重量部、オキシニチレンの平均重合度mがもで あるボリオキシェチレンオクチルフエニルエーテル1 0 重量部用いた以外は全く実施例 1 と同じ方法で設縮ラテックスの製造を行なつた。(固形分段度 5 5 重量 4 ) このものの根被的安定性を測定したところM G T は 1 8 0 秒であつた。 次にオクチルペンゼンスルホン酸ソーダの 3 0 4 水溶をラテックス固形分 1 0 で重量部に対して、オクチルペンゼンスルホン酸ソーダとして 1 0 重量的 ない と、 優くかきまぜた。 このラテックス の 根 被 的 安定性を 測定したところ、 M G T は 1 9 1 0 秒であった。

#### 夹施例 4

実施例1において用いたパラフィン系プロセス 油の代りにVGCが 0.8 7 0 のナフテン系プロセ スオイルを用いた以外は全く実施例1 と同じ方法 で最縮ラテックスを得た。とのラテックスの根據 的安定性を測定したところ、MGTは 7 0 0 秒で あつた。

#### 実施例 5

実施例1において用いたパラフィン系プロセス

油の代りにVGCが0.930のアロマ系プロセス油を用いた以外は全く実施例1と同じ方法で油展機縮ラテンクスを得た。このラテンクスの根板的安定性を測定したところ、MGTは1900秒であつた。

#### 突施例6

特朗 昭50-160361(6) 0.53 重量部のフエニル - β - ナフチルアミンを 加えた役に、 V.G.C 0.863のナフテン系プロ セスオイルを、該プロック共重合体100重量部 に対して 6 0 重量部加えた。このトルエン溶液と 不均化ロジン酸カリウム 0.19 %( 重合体 1 0 0 重量部に対して2重量部)とオキシニテレンの平 均重合度mが10であるポリオキシエチレンノニ ルフエニルエーテル 0.38 ま(重合体 1 0 0 重量 部に対して4重量部)を含む水溶液とを重量比1 : 1の割合でそれぞれ加圧ポンプを用いてディス パーミルに連続的に圧入しながら乳化を行ない、 実施例 1 と同様にして濃縮ラテックス(固形分 57 まうを得た。途中の模集・析出量はおすかで **あつた。このものの機械的安定性を測定したとこ** ろMGTは180秒であつた。次に安定剤として 不均化ロジン酸カリウムの15g水溶液をラテッ クス固形分100重量部に対して、不均化ロジン 酸カリウムとして 5 重量部加え、軽くかきませて 一昼夜放置した。とれの機械的安定性を測定した ところMGT1980秒であつた。

#### 実施例7

実施例 6 において用いた安定剤の代りに不均化ロジン酸アンモニウムを用いた他は実施例 6 とまつたく同様にして改良された油展ラテックスの製造を行なつた。これの機械的安定性を測定したところ M G T は 1 6 0 0 秒であつた。

#### 家施例8

実施例 6 において用いた安定剤の代りに不均化ロジン酸のモルホリン塩を用いた他は、実施例 6 とまつたぐ同様にして改良された油風ラテックスの製造を行なつた。とれの機械的安定性を測定したところ、M G T は 1 6 3 0 秒であつた。

#### 实施例?

実施例 6 にかいて用いたプロセス油の代りに VGCが 0.950のアロマ系プロセス油を用いた 以外は実施例 6 と全く同じ方法で油展過縮ラテン クスを得た。得られたラテンクスの機械的安定性 を測定したととろMGTは1800秒であつた。 比較例 1

実施例1と同様のプロック共重合体 およびオイ

ルのトルエン容敵を水中に乳化する際に、乳化剤として、不均化ロシン酸ソーダを重合体 100 部に対して 2 重量部を単独で水相に容解する他は、 実施例 1 と同様にして譲縮ラテックスを得た。脱答剤時、速心分離盪縮時の凝集、析出は各々 19 重量 4、53重量 5であり、濃縮ラテックスの製造は困難であつた。

### 比較例 2

実施例1と同様のフロック共重合体およびオイルのトルエン溶液を水中に乳化する際に、乳化剤として、オキンエチレン平均重合度 m が10 であるポリオキンエチレンノニルフエニルエーテルを 重合体100部に対して2 重量部を単独で水相に 溶解する他は、実施例1と同様にして透縮ラテックスを得た。脱落剤時、速心分離濃縮時の凝集、 析出は各々48重量を、19重量をであり、濃縮ラテックスの製造は困難であつた。

比較例1 および 2 からわかるように本発明の範囲外の乳化剤を用いると機材ラテンクスそのものの製造が非常に困難であるごとがわかる。

#### 比較例3 .

実施例1 にないて乳化剤として用いたオキシエ チレンの平均重合度mが10であるポリオキシエ ナレンノニルフエニルエーテルの代りに、オキシ エチレンの平均重合度mが20であるポリオキシ エチレンノニルフエニルエーテルを用いた他は、 実権例1とまつたく同様にして油展ラテックスの 製造を行なつた。脱容剤時、遠心分離濃縮時の凝 集、折出は各々21g、30gであり、濃縮ラテ ックスの製造は困難であつた。

#### 比較例 4

実施例 4 にないて用いた安定剤の代りにオキン エチレンの平均重合度mが10であるポリオキシ エナレンノニルフエニルエーテルを用いた他は、 実施例4とまつたく同様にして油展ラテックスの 製造を行なつた。とれの根據的安定性はMGT 210秒であつた。

#### 比較例 5

ル硫酸エステルソーダ塩を用いた他は、実施例4~

特朗 昭50-160361(7)

とまつたく同様にして油展ラテックスの製造を行 なつた。これの機械的安定性はMGT280秒で あつた。

# 比較例6

実施例 4 にかいて用いた安定剤の代りにペンゼ ンスルホン酸ソーダを用いた他は、実施例 4 とま つたく同様にして油展ラテックスの製造を行なつ た。 これの機械的安定性はMGT1.40 秒であつ

比較例4~6で明らかなように本発明の乳化剤 を用いて乳化、脱溶剤、濃縮して得られたラテッ クスに、本発明の範囲外の安定剤を加えても機械 的安定性の使れたラテックスは得られない。 子な わち本発明の特定の乳化剤と特定の安定剤の両方 を用いて始めて機械的安定性の優れた油展プロッ ク共重合体ラテックスを得ることが出来ない。

本発明を実施するととによつて、式 A-B-A、 (A-B), B-(A-B), (A-B),-A± 実施例4にかいて用いた安定剤の代りにラウリ・・たはA-B-(B-A)。 (ただし式中Aは25 で以上の二次転移區度を有する非弾性体プロック、

Bは10℃以下の二次転移温度を有する弾性体プ ロック、nは2以上の整数)で表わされるプロッ ク共重合体の機械的安定性にすぐれた油展ラテッ クスをきわめて容易に製造することが可能となつ

特許出願人 旭化成工業株式会社

#### 6前配以外の発明者・

神奈川県川崎市川崎区夜光1丁目3番1号 『先 か セイコウチョウ 旭化成工業株式会社内

佐 武 邦

山 Bî

#### 手続補正書

昭和 50年 3 月15 6

的部件长行 <del>物部分析性</del> 蒼 藤 英 雄 殿





1. 书件の投水

2. 名明のお称

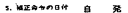
改良された油展プロック共重合体ラテックスの製造方法

3. 旭正をするせ

事件との関係 特許出願人



〒 104 東京部中央区銀展6丁宮4巻5号 土産ビル5階



6. 層正により増加する発明の数。 0

7. M 正の片象 明細春の「発明の詳細な説明」の概



#### 8 補正の内容

- 内容 特別 昭50-160361(8)
- (2) 第23 頁の10行目と11行目の間に 「比較例1~3からわかるように本発明 の範囲外の乳化剤を用いると機超ラテックス そのものの製造が非常に困難であることがわ かる。」を挿入します。

・(1) 第22頁の下から3~1行目を削除します。

(3) 第24 頁の下から5行目の「得ることが出来ない。」を「得ることが出来る。」に訂正します。

-362-

. 4

-302-